

Advantix, 400 mg + 2000 mg, užlašinamasis tirpalas šunims (> 25 kg ≤ 40 kg)

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Advantix, 400 mg + 2000 mg, užlašinamasis tirpalas šunims (> 25 kg ≤ 40 kg)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2000.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AC54

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/09/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.